ELECTROPHOTOGRAPHIC CARRIER AND DEVELOPER

Patent number:

JP10020563

Publication date:

1998-01-23

Inventor

SUGANUMA TORU; TOSAKA HACHIRO; MOCHIZUKI

MASARU; IWAMOTO YASUTAKA; KOBAN AKIHIRO;

WATANABE KAZUTO

Applicant:

RICOH CO LTD

Classification:

- international:

G03G9/113; G03G9/083

- european:

Application number: JP19960193935 19960704

Priority number(s):

Abstract of JP10020563

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce an electrophotographic developer which withstands a long term continuous high speed copying even a magnetic toner is used in high toner concn. by coating a surface with a silicone oil, a silane coupling agent and resin.

SOLUTION: The surface is coated with the silicone oil, the resin and the silane coupling agent. The silicone oil is used by selecting properly from the silicone oil in accordance with a required characteristic. The silicone oil is a compd. expressed by the formula and a treatment such as hydralytic condensation polymerization is applied with trialkyl monochlorosilane at a terminal. In the formula, R<1> and R<2> are an alkyl group such as methyl, ethyl and propyl, a fluoroalkyl group substituted with a fluorine atom, aryl group or a group modifying these groups with polyether alcohol, epoxy compd., epoxy ether compd., phenol, carboxylic acid or mercaptan, etc., or a hydrogen atom.

Data supplied from the esp@cenet database - Patent Abstracts of Japan

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平10-20563

(43)公開日 平成10年(1998) 1月23日

(51) Int.Cl.		識別記号	庁内整理番号	ΡI			技術表示箇所
G03G	9/113			G03G	9/10	3 5 2	
	9/083				9/08	101	
					9/10	362	

審査請求 未請求 請求項の数10 FD (全 9 頁)

		
(21)出願番号	特顧平8-193935	(71)出剧人 000008747
		株式会社リコー
(22)出顧日	平成8年(1996)7月4日	東京都大田区中馬込1丁目3番6号
		(72)発明者 管점 字
		東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式
		会社リコー内
		(72)発明者 登坂 八郎
	·	東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式
		会社リコー内
		(72)発明者 選月 賢
		東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式
		会社リコー内
-		(74)代理人 弁理士 池浦 敏明 (外1名)
		最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 電子写真用キャリアおよび現像剤

(57)【要約】

【製題】 シリコーンオイルをキャリアに対して充分に 固定化し、かつ耐スペント性を向上させ、磁性トナーを 高トナー濃度で使用した場合でも、長時間の連続高速複 写に耐え得る電子写真用現像剤を提供すること。

【解決手段】 本発明によれば、シリコーンオイル、シランカップリング剤及び樹脂により、表面が被覆されていることを特徴とする電子写真用キャリア及び現像剤が提供される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 シリコーンオイル、樹脂及びシランカッ プリング剤により、表面が被覆されていることを特徴と する電子写真用キャリア。

【請求項2】 シリコーンオイルがフッ案変性シリコー ンオイルであることを特徴とする請求項1記載の電子写 真用キャリア。

【請求項3】 シリコーンオイルがメチルハイドロジェ ンシリコーンオイルであることを特徴とする請求項1記 載の電子写真用キャリア。

【請求項4】 シリコーンオイルがジメチルシリコーン オイルであることを特徴とする請求項1記載の電子写真 用キャリア。

【請求項5】 シランカップリング剤がアミノ基を含有 するシランカップリング剤であることを特徴とする請求 項1、3及び4項の中のいずれかの請求項記載の電子写 真用キャリア。

【請求項6】 シランカップリング剤がクロロ基を含有 するシランカップリング剤であることを特徴とする請求 ャリア。

【請求項7】 樹脂がシリコーン樹脂であることを特徴 とする請求項1~6項の中のいずれかの請求項記載の電 子写真用キャリア。

【請求項8】 誘電率が2.5~3.5であるトナーと 請求項1~7項の中のいずれかの請求項記載のキャリア から成ることを特徴とする電子写真用現像剤。

【請求項9】 樹脂と磁性粉とを主成分とする磁性トナ ーと請求項1~8項の中のいずれかの請求項記載のキャ リアから成る電子写真用現像剤。

【請求項10】 磁性トナーの誘電率が2.5~3.5 であることを特徴とする請求項9記載の電子写真用現像 剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は電子写真用キャリア 及び電子写真用現像剤に関するものである。

[0002]

【従来の技術】キャリアとトナーの混合物からなる二成 分現像剤は電子写真用現像剤として一般的に使用されて 40 いる。微細なトナーが、キャリアとトナーの摩擦により 発生する静電気力により保持されている。複写に際し、 静電潜像にこの現像剤が近づくと、静電潜像が形成する 電界により発生する吸引力がトナーとキャリア間の結合 力よりも大きいので、トナーのみが静電潜像上に吸引付 着されて、静電潜像が可視化されるものである。そし て、連続する複写操作は、現像によって消費されたトナ ーを補給しながら進められ、現像剤の中のキャリアは反 復使用される。従って、キャリアは長時間の使用される ので、常に所望する極性と充分な摩擦帯電量を持つ必要 50 題がある。

がある。しかし、従来のキャリアは粒子間又は現像部内 壁との機械的衝突に基づく発熱により、キャリア表面に トナー膜が形成するいわゆるスペント化現象が生ずる。 スペント化現象が発生すると、キャリアの帯電特性の低 下のためにキャリアの帯電特性が使用時間と共に低下 し、画像劣化を招く原因となる。このようなスペント化 を防止するために、従来より樹脂を用いてその表面を被 覆したキャリアや樹脂にシリコーンオイルを含有させた 樹脂被覆層により被覆したキャリアについて、種々の発 10 明が存在する。

【0003】近年、複写機等の画像形成装置は高速化が 進み、又、装置の小型化による現像剤の使用量が少量化 されたために、現像剤に対する技術的要求も多く、中で も、キャリアの耐久性を向上させることが大きな課題と なっている。キャリアの耐久性を向上させる技術とし て、上記に述べたシリコーンオイルを樹脂被覆層により 被覆したキャリアが提案されている。例えば、特開昭6 2-66268号の発明ではシリコーンオイルを含有し たシリコーン樹脂により被覆したキャリアが用いられて 項1~4項の中のいずれかの請求項記載の電子写真用キ 20 いる。しかしながら、このキャリアでは疎水性基をキャ リアの表面に配向させるようにする為に、シリコーンオ イルは架橋することができない。その為、高速複写を長 時間行うとシリコーンオイルと樹脂からなる被職混合樹 脂層からシリコーンオイルが脱離し、樹脂だけが残され るので、充分な耐スペント性が得られない。また、特開 平3-46669号、特開平3-46670号、特開平 3-46671号には、シリコーンオイルを変性したエ ポキシ変性シリコーンオイル、末端反応性シリコーンオ イル、水酸基を有するシリコーンオイルを単体で被覆し たり、もしくは樹脂と混合させた混合樹脂により被覆し た中に含有させたキャリアが提案されている。これらキ ャリアではシリコーンオイルをキャリアへの表面に固定 化することには成功したが、キャリアとの結合の点では 充分な結果は得られていない。また、キャリアとトナー を混合使用する二成分現像剤としては、非磁性体のトナ ーとキャリアからなる現像剤と磁性体のトナーとキャリ アからなる現像剤に大別される。両者を比較すると、磁 性体のトナーとキャリアからなる現像剤が、次の理由か ら、採用される傾向にある。

- 1. 現像部中のトナー濃度の許容幅が広く、精密なセン サーを必要としないこと。
 - 2. トナー中に磁性体を含む為、非磁性トナーに比べ、 トナーの飛散が少ないこと。
 - 3. キャリアと帯電させる為、摩擦帯電が安定するこ Ł。

しかし、磁性体のトナーからなる現像剤を用いて非磁性 体のトナーからなる現像剤よりも現像剤部中のトナー濃 度が高い状態で、長時間の連続高速複写を行うと、トナ ーのスペント化が進み、帯電特性が低下するといった問 [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、シリコーンオイルをキャリアに対して充分に固定化し、かつ耐スペント性を向上させ、磁性トナーを高トナー濃度で使用した場合でも、長時間の連続高速複写に耐え得る電子写真用現像剤を提供することである。

3

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、シリコーンオイル、シランカップリング剤及び樹脂により、表*

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
R^{2} - Si \\
R^{2} - Si \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
R^{2} \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
R^{3} \\
R^{4} \\
R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{4} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{3} \\
R^{4} \\
R^{4}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R^{4} \\
R^{4} \\
R^{4}
\end{array}$$

(式中、R¹及びR²は、メチル、エチル、プロピルなどのアルキル基、弗素原子により置換されたフロロアルキル基、アリール基、又はこれらの基がポリエーテルアルコール、エポキシ化合物、エポキシポリエーテル化合物、フエノール、カルボン酸又はメルカプタンなどにより変性された基、又は水素原子を表わす。nは正の整数である。)で表わされる化合物であり、末端にトリアル 20キルモノクロロシランにより加水分解重縮合などの処理がほどこされているものである。

【0007】具体的には、例えば、ジメチルシリコーンオイイル、メチルフェニルシリコーンオイル、メチルハイドロジェンシリコーンオイル、アルキル変性シリコーンオイル、プリエーテル変性シリコーンオイル、アルコール変性シリコーンオイル、エポキシ変性シリコーンオイル、エポキシ・ポリエーテル変性シリコーンオイル、フェノール変性シリコーンオイル、カルボキシル変性シリコーンオイ 30ル、メルカプト変性シリコーンオイル等を挙げることが※

※できる。

【0008】耐スペント性を向上させる為には、下配一般式で表されるフッ素化アルキル変性シリコーンオイル、メチルハイドロジェンシリコーンオイル、ジメチルシリコーンオイルを用いることが有効である。フッ素変性シリコーンオイルは、下記の一般式

*面が被覆されていることを特徴とする電子写真用キャリ

【発明の実施の形態】本発明の電子写真用キャリアの被

覆に使用するシリコーンオイルとしては、要求される特

性に応じてシリコーンオイルの中から適宜選択して用い

ることができる。シリコーン油は、一般式

ア及び現像剤が提供される。

[0006]

[化1]

(代2)

CF.

R

CH,SiO(SiO)nSiCH, (2)

CH,

(式中、Rはメチレン基、nは正の整数を表わす)で表わされる。メチルハイドロジェンシリコーンオイルは、下記の一般式

【化3】

(式中、nは正の整数を表わす)で表わされる。ジメチ ★【化4】 ルシリコーンオイルは、下記の一般式 ★

(式中、nは正の整数を表わす)で表わされる。

【0009】シリコーンオイルの使用割合は、被覆樹脂に対して、0.5~30重量%、好ましくは2~20重量%である。上記範囲よりもシリコーンオイルの使用割合が少ないと、本発明のシリコーンオイルとしての効果が発揮されない。また、上記範囲を越えると、キャリア表面が不均一になって、耐久性の低下を招く結果となる。

【0010】本発明の電子写真用キャリアの被覆に使用 50 脂、ポリオレフィン樹脂、フッ素樹脂、アミノ樹脂、シ

する樹脂としては、シリコーンオイルおよびシランカップリング剤と溶解することができ、キャリアを被覆できるものであれば、一般的に知られている樹脂で差し支えなく、これらの中から適宜選択して用いることが出来る。具体的には、例えばアクリル樹脂、スチレン樹脂、ポリエステル樹脂、エポキシ樹脂、ウレタン樹脂、ポリアセタール樹脂、ポリアミド樹脂、ポリカーボネート樹脂、フェノール樹脂、酢酸ビニル樹脂、セルロース樹脂、フェノール樹脂、酢酸ビニル樹脂、セルロース樹脂、フェノール樹脂、アミノ樹脂、フェノサ脂、フェカ脂

リコーン樹脂、または、これらの共重合体樹脂、変性樹脂等が挙げられる。これらの樹脂の中でも、シリコーン樹脂は、シリコーンオイルとの相溶性がよい為、シランカップリング剤によるシリコーンオイルの固定化を行いやすく、また、シリコーンオイルを含有した場合の成膜性も良好なことから、より好ましい。

① 加熱脱水縮合反応

* 【0011】シリコーン樹脂としては、縮合反応型シリコーン樹脂を用いることができる。縮合反応型のシリコーン樹脂は、次の①の加熱脱水縮合反応、及び②の室温湿気硬化反応するものが特に好ましい。

【化5】

(4)

② 室温 混気硬化反応

式中、OXは、アルコキシ基、ケトオキシム基、アセト キシ基、アミノキシ基などを表す。このような縮合反応 型シリコーン樹脂において特に好ましいものは、置換基 がメチル基であるものである。置換基がメチル基である 縮合反応型シリコーン樹脂により得られる被覆層におい ては、構造が緻密になり撥水性がよく、耐湿性の極めて 良好なキャリアを製造することができる。又、本発明に おいてシリコーン樹脂としては、加熱硬化型シリコーン 樹脂、常温硬化型シリコーン樹脂のいずれをも用いるこ とができる。この中の常温硬化型シリコーン樹脂を用い る場合には、硬化させるために特に高温に加熱すること を必要としないので、本発明のキャリアを容易に製造す ることができる。常温硬化型シリコーン樹脂は、通常の 雰囲気下において20~25℃程度の温度またはこれよ り僅かに高い温度で硬化するシリコーン樹脂であり、硬 40 化のために100℃を越える温度を必要としないもので ある。本発明ではこれらの樹脂を単独又は二種以上混合 して用いてもよい。

【0012】本発明の電子写真用キャリアの被覆に使用
するシランカップリング剤としては、シリコーンオイル
及びシリコーン樹脂と溶解することができ、キャリアを
被覆できるものであれば、一般的に知られているシラン
カップリング剤の中から適宜選択して用いることができ
る。シランカップリング剤とシリコーンオイル及びシリ
コーン樹脂を混合した混合物により電子写真用キャリア
50 ロピリトリメトキシシラン、ヘキサメチルジシラザン、
γーアニリノプロピルトリメトキシシラン、ピニルトリ
メトキシシラン、オクタデシルジメチル (3 ー (トリメ
トキシシリル) プロピル] アンモニウムクロライド、γ
ークロロプロピルメチルジメトキシシラン、メチルトリクロ
コーン樹脂を混合した混合物により電子写真用キャリア
50 ロシラン、ジメチルジクロロシラン、トリメチルクロロ

の被覆を行うとシリコーンオイルをキャリアに充分に固定化を行うことができる。その結果、長時間連続高速複写を行ったときであっても、トナースペント化の防止が可能となり、帯電量の低下を引きおここともない。したがって得られる複写の関像濃度は低下せず、地肌部にトナーが付着しないので良好な画像を形成することができる。また、磁性トナーを高トナー濃度で使用してもトナースペントが少なく、長時間の連続高速複写が可能となる。

【0013】使用するシランカップリング剤としては、例えば、γー(2ーアミノエチル)アミノプロピルトリメトキシシラン、γー(2ーアミノエチル)アミノプロピルメチルジメトキシシラン、γーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、γーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、γーグリシドキシプロピルトリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、メチルトリアセトキシシラン、メチルトリアセトキシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニルトリアセトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、オクタデシルジメチルジシラン、オクロロプロピルメチルジメトキシシラン、メチルトリクロプロピルメチルジメトキシシラン、メチルトリクロフプロピルメチルジメトキシシラン、メチルトリクロジョン・ジメチルジクロロシラントリメチルクロロジョン・ジメチルジクロロション・カリメチルクロロション・ジメチルジクロロション・ジュチルジクロロション・ジュチルジクロロション・ブロピルメチルジ

シラン、等が挙げられる。また、耐スペント化の防止に 加え、長時間の連続高速複写時に安定した帯電量を得る 為には、特にアミノ基、又はクロロ基を有するシランカ ップリング剤が好ましい。アミノ基を有するシランカッ プリング剤としては、市販されているものでよく、例え ばSH6020、SH6020P、SZ6023 (東レ ・ダウコーニング・シリコーン社製)、KBM602、 KBM603、KBE903、KBM573 (信越シリ コーン社製) 等が挙げられる。これらアミノ基を有する シランカップリング剤をシリコーンオイルと共に樹脂に 10 含有させると、上述のシリコーンオイルの固定化に加 え、キャリア表面に配向されたアミノ基により、帯電量 の低下を補うことを可能とする。これは、電子供与性の アミノ基がキャリア表面に露出し、キャリアの生帯電サ イトが増える為と考えられる。負帯電キャリアには、ク ロロ基を有するシランカップリング剤を用いる。クロロ 基は電子受容性の為、キャリア表面に負帯電サイトが増 え、帯電量の低下を補うことを可能とする。東レ・ダウ コーニング・シリコーン社製SH6076、PRX1 1、PRX19、PRX24、信越シリコーン社製KB 20 写物を得ることができる。 M703等が市販品として挙げられる。

【0014】シランカップリング剤の使用割合として は、樹脂に対して、0.1~20重量%、好ましくは2 ~20重量%である。上記未満範囲の場合、シリコーン オイルと樹脂の固定が十分でなく、シリコーンオイルが 脱離し長時間の連続高速複写ができない。また、上記範 囲を越えると、キャリア被覆層び物理的な特性が低くな り、好ましくない。

【0015】本発明において使用されるキャリア用芯材 でよく、例えば、マグネタイト、還元鉄、フェライト等 の教示性体、あるいは強磁性元素を含まないが適当な熱 処理を施すことによって強磁性を示す合金、例えば、M n-Cu-Al、Mn-Cu-錫等の合金が挙げられ る。これらの芯材の粒径としては、10~200μm、 好ましくは30~100μmである。

【0016】本発明のキャリアに被覆しようとする樹脂 溶液は、樹脂、シリコーンオイル及びシランカップリン グ剤を混合、さらに必要に応じて溶剤を加え、溶液を均 ーとするために必要に応じて、さらに界面活性剤、溶剤 40 及び染料が添加される。このようにして製造された樹脂 混合液をキャリア芯材の表面に付着させるために、流動 床によるスプレーコーティング法及び浸漬法が用いられ る。これらの操作によりキャリの芯材の表面に樹脂混合 物を付着させた後に、加熱乾燥して溶剤を揮発させ、更 に加熱処理を行って被覆層を硬化させる。また、シリコ ーンオイル、シランカップリング剤を含有させた樹脂溶 液をキャリア芯材に塗布後、その表面にシランカップリ ング剤を含有したシリコーンオイルを適当な溶液で希釈 した溶液を塗布してもよい。

【0017】本発明の現像剤は、キャリアとそれ自体公 知のトナーを混合して製造される。その際に、誘電率が 2. 5~3. 5の範囲にあるトナーと混合すると、キャ リアの耐スペント性に加え、現像剤としては、逆帯電ト ナーが低減する為、地肌部のかぶりを低減させることが できる。この範囲ににあるトナーは通常一般的に知られ ており、トナーの製造において誘電率をこの範囲のもの として製造されるものである。なお、トナーの誘電率 は、次のようにして行う。交流ブリッジ型測定器を用 い、電極間に円盤状に成形されたトナーを充填した時の 静電容量C1と、何も入れていない時の静電容量C0を測 定し、これらの値を誘電率 $\epsilon y = C_1/C_0$ の式に代入 し、誘電率を求める。

【0018】磁性体を含む磁性トナーを、本発明のキャ リアと混合して製造した現像剤は、トナー濃度を高くし ても、キャリアの耐スペント性は十分であるので、髙画 質の複写物が得られる。さらに、誘電率が2.5~3. 5の範囲にある磁性トナーを使用した現像剤でも、上述 の理由により、地肌部のかぶりがなく、より高画質の複

[0019]

【実施例】以下、本発明を実施例に基づいて説明する。 【0020】実施例1

ポリテトラフルオロエチレン(固形分60%)200重 量部、カーボンプラック5重量部、フッ素界面活性剤1 %水溶液1500重量部、フッ素変性シリコーンオイル (東レ・ダウコーニング・シリコーン社製FS126 5) 12重量部、シランカップリング剤(東レ・ダウコ ーニングシリコーン社製SH6070) 2. 4重量部か としては、電子写真分野で使用されるそれ自体公知もの 30 らなるコーティング液を作成し、流動床スプレーコーテ イング装置に平均粒径80μmのマグネタイトを500 0重量部入れ、槽内温度90℃の加熱下で、芯材への塗 布を行った。次に、塗布後の芯材を装置から取り出し、 加熱炉内で330℃、2時間加熱し、被覆膜の硬化を行 い、所定の篩いで凝集物を除去し、キャリアとした。ト ナーは、ポリスチレン200重量部、四級アンモニウム 塩0. 4重量部、カーボンプラック11重量部の混合物 を2本ロールで100℃の加熱下で混練し、冷却、粉砕 分級し、変均粒径12 µmのトナーを作成した。上記キ ャリアとトナーとトナー濃度 2. 5%の二成分現像剤を 作成した。また、このトナーの誘電率は4.2であっ た。

【0021】実施例2

シリコーン樹脂(固形分20%)550重量部、カーボ ンプラック8重量部、トルエン550重量部、メチルハ イドロジェンシリコーンオイル(東レ・ダウコーニング ・シリコーン社製SH1107) 11重量部、メチルト リメトキシシラン(東レ・ダウコーニング・シリコーン 社製SH6070) 5重量部からなるコーティング液を 50 作成し、流動床スプレーコーティング装置に平均粒径8

0μmのマグネタイトを5000重量部入れ、槽内温度 95℃の加熱下に、芯材への塗布を行った。次に、塗布 後の芯材を装置から取り出し、加熱炉内で340℃、2 時間加熱し、被覆膜の硬化を行い、所定の篩いで凝集物 を除去し、キャリアとした。トナーは実施例1と同じと し、トナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0022】実施例3

実施例2のシリコーンオイルをジメチルシリコーンオイ ル (東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH20 度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0023】実施例4

実施例2のシランカップリング剤をアミノシランカップ リング剤(東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH 6020) に代えた以外は全て実施例2と同様にしてト ナー漁度2.5%の二成分現像剤を作成した。トナー は、スチレンーアクリル系共重合体100重量部、Cr アゾ染料2重量部、カーボンプラック13重量部の混合 物を2本ロールで100℃の加熱下で混練し、冷却、粉 キャリアとトナーを用い、トナー濃度2.5%の二成分 現像剤を作成した。また、このトナーの誘電率は4.0 であった。

【0024】 実施例5

実施例3のシランカップリング剤をアミノシランカップ リング剤(東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH 6020)に代えた以外は全て実施例3と同様にしてキ ャリアを作成した。トナーは実施例4と同じトナーと し、トナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0025】実施例6

実施例1のシランカップリング剤をクロロシランカップ リング剤(東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH 6076) に代えた以外は全て実施例1と同様にしてト ナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0026】実施例7

実施例2のシランカップリング剤をクロロシランカップ リング剤(東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH 6076) に代えた以外は全て実施例2と同様にしてト ナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0027】 実施例8

実施例3のシランカップリング剤をクロロシランカップ リング剤(東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH 6076) に代えた以外は全て実施例3と同様にしてト ナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0028】実施例9

実施例2のシリコーンオイルをフッ素変性シリコーンオ イル (東レ・ダウコーニング・シリコーン社製FS12 65) に代えた以外は全て実施例2と同様にしてトナー 濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0029】実施例10

10

実施例9のシランカップリング剤をクロロシランカップ リング剤 (東レ・ダウコーニング・シリコーン社製SH 6076) に代えた以外は全て実施例9と同様にしてト ナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0030】実施例11~18

実施例1のトナーにおいて、2本ロールの混練温度を1 30℃に代える以外は全て実施例1と同じようにしてト ナーをつくった。このトナーの誘電率は3.0であっ た。このトナーを実施例1、2、3、6、7、8、9、 0) に代えた以外は全て実施例2と同様にしてトナー濃 10 10記載のキャリアと混合し、トナー濃度2.5%の二 成分現像剤を作成した。

【0031】実施例19、20

実施例4のトナーにおいて、2本ロールの混練温度を1 30℃に代える以外は全て実施例4と同じようにしてト ナーをつくった。このトナーの誘電率は2.80であっ た。このトナーを実施例4、5記載のキャリアと混合 し、トナー濃度2.5%の二成分現像剤を作成した。

【0032】実施例21~28

スチレン/ n ープチルアクリレート樹脂47重量部、ポ 砕分級し、平均粒径 $12\mu m$ のトナーを作成した。上記 20 リプロピレン 2 . 5 重量部、ニグロシン染料 2 . 5 重量 部、磁性体48重量部の混合物を2本ロールで100℃ の加熱下で混練し、冷却、粉砕分級し、平均粒径12 μ mのトナーを作成した。このトナーの誘電率は4.5で あった。上記トナーと実施例1、2、3、6、7、8、 9、10記載のキャリアと混合し、トナー濃度15%の 二成分現像剤を作成した。

【0033】実施例29、30

実施例21~28のトナーにおいて、ニグロシン染料を Crアゾ染料3重量部に代える以外は、実施例21~2 30 8と同様にトナーを作成した。このトナーの誘電率は 4.5であった。上記トナーを実施例4、5記載のキャ リアと混合し、トナー濃度15%の二成分現像剤を作成 した。

【0034】実施例31~38

実施例21~28のトナーにおいて、磁性体を33重量 部、ニグロシン染料を3.5重量部に代える以外は、同 様にしてトナーを作成した。このトナーの誘電率は3. 3であった。上記トナーを実施例1、2、3、6、7、 8、9、10記載のキャリアと混合し、トナー濃度15 40 %の二成分現像剤を作成した。

【0035】実施例39、40

実施例29、30のトナーにおいて、磁性体を33重量 部に代える以外は、全て同様にトナーを作成した。この トナーの誘電率は3.2であった。上記トナーを実施例 4、5記載のキャリアと混合し、トナー濃度15%の二 成分現像剤を作成した。

[0036]

【比較例】

比較例1

50 シリコーンオイル、シランカップリング剤を除くこと以

11

外は、実施例3と同じように現像剤を作成した。 比較例2

シリコーンオイルを除くこと以外は、実施例3と同じように現像剤を作成した。

比較例3

シランカップリング剤を除くこと以外は、実施例3と同じように現像剤を作成した。

【0037】実施例1~40、比較例1~3の現像剤に 0、34、35、36、38、39、4 ついて、以下に述べるトナースペント量、帯電量、画像 クロロ基を有するシランカップリング系 漁度、及び感光体の地肌部の濃度を測定して、耐久性の 10 為、毎分100枚の複写機を使用した。 評価を実施した。結果を表1に記載する。 4. 上記複写機で、100000枚連絡

- 1. 現像剤中のトナーをブローオフ装置により除去し、 残ったキャリア2gを溶剤10gに入れ、超音波洗浄機 で1分間振動させ、スペントトナーを溶出した。 海度計 でこの溶液の透過率 (%) を測定し、この値を初期剤の トナースペント量とした。
- 2. 現像剤の帯電量は、キャリアとトナーの混合直後と

12

100000枚後に測定した。

- 3. 次に、リコー製A4版毎分80枚の複写機で、画像を出し、初期剤による複写の画像濃度を測定した。さらに感光体上に地肌部に付着したトナーを透明な粘着テープにとり、白紙にテープを貼り付け、濃度を測定した。但し、実施例4、5、6、7、8、10、14、15、16、18、19、20、24、25、26、29、30、34、35、36、38、39、40はアミノ基、クロロ基を有するシランカップリング剤の効果を見る為、毎分100枚の複写機を使用した。
- 4. 上記複写機で、100000枚連続複写を行い、画像出し、画像濃度測定を行った。さらに、2と同じ方法で、感光体上の地肌部の濃度を測定した。トナースペント量についても1と同じ方法で測定を行った。

[0038]

【表1】

13

14

	17-24×1		神性量		回像速度		成光体上の地界部の過度	
巩目	25-1	1000000校	29-1	100000枚	スタート	1000 00	7.f~}	100800枚
実施例1	98	97	24	13	1.4	1.5	0.02	0.63
实故例2	98	97	21	19	1.4	1.3	0.02	0.02
实施例9	98	95	12	20	1.4	1.8	0.02	0.03
実施例4	95	91	18	-18	1.4	1.3	0.02	0.02
実施例 5	98	95	24	22	1.4	1.8	0.82	6.03
実施例6	96	96	26	25	1.3	1.2	0.02	0.08
実施例7	97	. 56	12	24	1.4	1.3	0.02	8.03
実施例8	97	50	13	23	1.4	1.3	D. 02	0.02
実施例9	93	97	23	20	1.4	1.3	0.02	0.03
突出例10	95	95	24	24	1.4	1.3	0.02	0.02
类监例11	95	95	25	22	1.3	1.2	0.02	0.02
実施例12	98	95	21	19	1.4	1.3	0.02	0.02
实施例13	97	96	23	20	1.4	1.3	0.02	0.0Z
突盖領江	99	97	16	25	1.4	1.1	0.02	0.02
实施仍15	95	90	23	22	1.4	1.3	D.02	0.02
突旋例16	95	ii	13	23	1.4	1.3	0.02	0.02
実施例17	87	96	34	21	1.4	1.3	0.02	0.02
実施例18	99	96	26	28	1.8	1.8	0.02	0.08
实施例19	98	54	20	21	1.4	1.3	0.02	0.02
突放例20	99	96	20	22	1.4	1.3	0.02	0.02
突施例21	97	90	15	13	1.4	1.3	0.02	0.02
実施例22	97	94	111	وَّ	1.4	1.3	0.02	0.02
実施例23	98	94	10	8	1.4	1.3	0.02	0.02
美施(性)	97	95	17	18	i.3	1.2	0.02	0.02
実施例25	56	91	15	15	1.4	1.3	0.02	0.02
实施例26	98	94	16	16	i.i	1.3	0.02	0.02
实施例21	97	96	15	13	1.4	1.3	0.02	0.02
実施例21	96	91	13	13	1.4	1.3	0.02	0.02
美施例29	89	92	ii	10	1.4	1.3	0.02	0.02
实施例30	98	91	11	13	1.4	1.3	0.02	0.02
実施(913)	98	97	17	15	1.3	1.2	0.02	0.03
奥施例32	95	92	13	10	1.4	1.9	0.02	0.03
突底例3	98	90	12	10	1.4	1.8	0.02	0.02
夹集(化)	97	94	17	15	1.4	1.3	0.02	0.02
完生935	94	1 39	16	16	1.4	1.3	0.02	0.02
美地936	98	91	16	18	1.3	1.2	0.02	0.02
実施外 打	98	95	15	13	1.3	1.2	0.02	0.02
实施93	97	93	1 14	15	i.4	i.i	0.02	0.02
宴遊(713)	88	91	13	14	i.4	1.3	0.62	0.02
实施例	96	90	13	13	1.4	1.3	0.82	0.02
比較何1	95	70	19	8	1.4		0.03	0.07
比較例2	98	80	20	16	1.4		0.03	0.06
比較例3	98	85	21	15	1.4	1.0	0.02	0.04

[0039]

【発明の効果】本発明により得られるシリコーンオイ ができる。また、このキル、及び樹脂シランカップリング剤よりなる混合物によ り、キャリア表面を被獲すると、得られるキャリアは、 ナースペントが少なく、スペント化の防止、及び帯電量の低下の防止ができるの 40 とができるものである。で、長時間の連続高速複写でも画像濃度の低下及び地肌

部に対するトナーの付着がなく、良好な画像が得ることができる。また、このキャリアにトナーを加えて得られる現像剤は磁性トナーを高トナー濃度で使用しても、トナースペントが少なく、長時間の高速複写に耐え得ることができるものである。

フロントページの続き

(72)発明者 岩本 康敬

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内

(72)発明者 小番 昭宏

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内

特開平10-20563

(72)発明者 渡辺 和人 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式 会社リコー内